Japanese Patent Laid-open No. SHO 59-217709 A

Publication date: December 7, 1984

Applicant: Mitsui Petrochemical Industries, Ltd.

Title: Modified low molecular weight propylene polymer and

5 process for producing the same

# 2. Scope of Claim for Patent

10

30

- (1) A modified low molecular weight propylene polymer copolymerized by grafting an unsaturated carboxylic acid derivative composition unit, which is derived from an unsaturated carboxylic acid, an acid anhydride thereof, or an ester thereof, to a substantially linear low molecular weight propylene polymer, wherein
- (A) the low molecular weight propylene polymer has a propylene component unit (a) in the range of 60 to 100 wt% and a component other than propylene, an  $\alpha$ -olefin component unit (b), which has carbon atoms within the range of 2 to 20, in the range of 0 to 40 wt%, where the total of the unit (a) and the unit (b) is 100;
- 20 (B) an intrinsic viscosity  $[\eta]$  measured at 135°C in a decalin solvent falls within the range of 0.03 to 0.8 dl/g;
  - (C) a molecular weight distribution expressed by weight average molecular weight/number average molecular weight falls within the range of 1 to 8;
- 25 (D) a melting point measured by a differential scanning calorimeter falls within the range of 120°C to 165°C:
  - (E) a softening point expressed in terms of penetration degree measured by applying a constant weight in accordance with thermomechanical analysis (TMA) falls within the range of 50°C to 160°C;

(F) a crystallization degree measured by X-ray diffraction falls within the range of 20 to 65%;

5

10

20

25

30

- (G) a graft ratio of the unsaturated carboxylic acid derivative component unit (c) falls within the range of 0.01 to 20 parts by weight relative to 100 parts by weight of the low molecular weight propylene polymer;
- (H) the content of a terminal vinyl-type unsaturated bond of the modified low molecular weight polymer falls within the range of 0.004 mole or less per 100 g of the modified low molecular weight polymer; and
- (I) the content of a modified gelatinous polymer in the modified low molecular weight polymer falls within the range of 0.05 g or less per 100 g of the modified low molecular weight polymer.
- 15 (2) A process for producing a modified low molecular weight propylene polymer satisfying the following conditions (A) to (I) by reacting

a substantially linear low molecular weight propylene polymer satisfying the following conditions (A) to (F) and having the content of a terminal vinyl-type unsaturated bond per 100g in the range of 0.005 mole or less

with an unsaturated carboxylic acid derivative, which is composed of an unsaturated carboxylic acid, an acid anhydride thereof or an ester thereof, falling within the range of 0.01 to 20 parts by weight relative to 100 parts by weight of the low molecular weight propylene polymer, while heating,

(A) the low molecular weight propylene polymer has a propylene component unit (a) in the range of 60 to 100 wt% and a component other than propylene, an  $\alpha$ -olefin component unit (b), which has carbon atoms in the range of 2 to 20, in the range of 0 to 40 wt%, where the total of the unit (a) and the unit (b) is 100;

- (B) an intrinsic viscosity  $[\eta]$  measured at 135°C in a decalin solvent falls within the range of 0.03 to 0.8 dl/g;
- (C) a molecular weight distribution expressed by weight average molecular weight/number average molecular weight falls within the range of 1 to 8;
- (D) a melting point measured by a differential scanning calorimeter falls within the range of  $120^{\circ}\text{C}$  to  $165^{\circ}\text{C}$ ;
- (E) a softening point expressed in terms of penetration degree measured by applying a constant weight in accordance with thermomechanical analysis (TMA) falls within the range of 50°C to 160°C;
  - (F) a crystallization degree measured by X-ray diffraction falls within the range of 20 to 65%;
- (G) a graft ratio of the unsaturated carboxylic acid derivative component unit (c) falls within the range of 0.01 to 20 parts by weight relative to 100 parts by weight of the low molecular weight propylene polymer;
- (H) the content of a terminal vinyl-type unsaturated 20 bond of the modified low molecular weight polymer falls within the range of 0.004 mole or less per 100 g of the modified low molecular weight polymer; and
  - (I) the content of a modified gelatinous polymer in the modified low molecular weight polymer falls within the range of 0.05 g or less per 100 g of the modified low molecular weight polymer.

25

The value of the  $\alpha$ -olefin component unit other than propylene in the low molecular weight propylene polymer constituting the modified low molecular weight propylene polymer according to the present invention is measured by

<sup>15</sup>C-NMR spectroscopy.

The unsaturated carboxylic acid derivative component unit (c) constituting the modified low molecular weight propylene polymer according to the present invention is an unsaturated carboxylic acid, an acid anhydride thereof, or 5 an ester thereof having 3 to 20 carbon atoms, and preferably 4 to 10 carbon atoms. Specifically, the unit (c) includes unsaturated mono-carboxylic acids such as acrylic acid and methacrylic acid; unsaturated dicarboxylic acids such as maleic acid, fumaric acid, 10 itaconic acid, citraconic acid, allylsuccinic acid, measaconic acid, glutaconic acid, endocisbicyclo[2,2,1]hept-2-ene-5,6-dicarboxylic acid (nadic acid®), methylendocis-bicyclo[2,2,1]hept-2-ene-5,6dicarboxylic acid (methylnadic acid®), tetrahydrophthalic 15 acid, and methtylhexahydro phthalic acid; unsaturated dicarboxylic acid anhydrides such as maleic anhydride, itaconic anhydride, citraconic anhydride, allylsuccinic anhydride, glutaconic anhydride, nadic anhydride, 20 methylnadic anhydride, tetrahydrophthalic anhydride, and methtylhexahydro phthalic anhydride; lower alkyl esters of the unsaturated carboxylic acids such as methyl acrylate, ethyl methacrylate, monomethyl maleate, dimethyl maleate, diethyl fumarate, dimethyl itaconate, diisopropyl 25 citraconate, dibutyl glutaconate, monomethyl nadiate, dimethyl nadiate, monomethyl methylnadiate, dimethyl methylnadiate, and diethyl tetrahydrophthalate. They can be used in the mixture of two components or more. Of these unsaturated carboxylic acid derivative units, maleic acid, 30 maleic anhydride, nadic acid or nadic anhydride can be preferable.

The graft ratio of the unsaturated carboxylic acid derivative component unit (c) constituting the modified low

molecular weight propylene polymer according to the present invention is required to fall within the range of 0.01 to 20 parts by weight, further preferably 0.005 to 15 parts by weight, and particularly preferably, 0.1 to 10 parts by weight relative to 100 parts by weight of the low molecular weight propylene polymer base. If the graft ratio of the graft modified component (c) is smaller than 0.01 part by weight or larger than 20 parts by weight, the effect, as a lubricant, of the modified low molecular weight propylene polymer produced by graft copolymerization of the unsaturated carboxylic acid derivative component unit, the adhesiveness of a composition containing the modified propylene polymer to a foreign substrate, the printing properties of a molded product composed of the composition, the adherence properties of a lamicoat, and the coating properties of its chloride compound decrease.

5

10

15

The modified low molecular weight propylene polymer

according to the present invention exhibits good solubility
in certain types of solvents. The solution of the polymer
dissolved in such a solvent can be used as a coating agent
for various substrates such as a metal, polyolefin, and
glass, a surface preparation agent for inorganic filler and
glass fiber, an adhesive agent and a paint. Examples of
the solvent that is preferably used for such purposes
include halogenated hydrocarbons such as carbon
tetrachloride, trichloroethylene, chloroform, and
chlorobenzene; and hydrocarbons such as cyclohexane and
cyclohexene.

Furthermore, the modified low molecular weight propylene polymer according to the present invention can be used by processing it through extrusion molding, injection

molding, hollow molding, and vacuum molding into various types of molded products such as a film, sheet, hollow bottle, and pipe, in the same manner as in a general propylene polymer or copolymer. For such various usages, a stabilizer, antioxidant, UV absorber, pigment, dye and various types of fillers can be appropriately added.

The modified low molecular weight propylene polymer according to the present invention can be used by blending it with other resins and rubbers as an improver for them. For example, the polymer can be used by blending it with polyethylene, polypropylene, poly-4-methyl-1-pentene, ethylene-propylene copolymer, ethylene-1-butene copolymer and the like.

The coating properties, adhesiveness and printing properties of various types of molded products such as a film, sheet, tube, pipe, and hollow bottle obtained from these compositions by general molding methods can be also improved by a solvent. The same effects can be generally observed in the case that amorphous copolymer rubber is blended. However, this case has a drawback in that the mechanical strength and hardness of the composition after blending it decreases. In contrast, the composition having the modified low molecular weigh propylene polymer according to the present invention blended therein is free from such a drawback since it still has crystallinity.

# (9) 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭59—217709

Mnt. Cl.3 C 08 F 255/02

識別記号

庁内整理番号 7167-4 J 7308-4 J

43公開 昭和59年(1984)12月7日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全11頁)

8/46 // (C 08 F 255/02 220/00 222/00)

図変性プロピレン低分子量重合体およびその製 法

願 昭58-90798

昭58(1983) 5 月25日

@発 明 糸井秀行

@特

②出

広島県佐伯郡大野町74番地の10

⑫発 明 者 船越克己

広島県佐伯郡大野町230番地の4

三井石油化学工業株式会社 砂田 願 人

東京都千代田区霞が関3丁目2

番5号

個代 理 弁理士 山口和

- 1. 発明の名称 変性プロピレン低分子量重合体およびその製 法
- 2. 特許請求の範囲
- (1) 実質上線状のプロピレン低分子量重合体に、 不飽和カルボン酸、その酸無水物またはそのエ ステルからなる不飽和カルポン酸誘導体成分単 位がグラフト共重合した変性プロピレン低分子 賃重合体であって、
  - (A) 該プロピレン低分子 最重合体が、プロピレ ン成分単位(a)が60ないし100 重量をおよ びプロピレン以外の炭素原子数が2ない1.20 の範囲にあるαーォレフイン成分単位(b)が D ないし40重量多の範囲(ととでa)とb)の合 計は100である。) にあり、
  - (B) デカリン溶媒中で135℃で測定した極限 粘度(η)が0.03ないし0.8 d1/gの範囲に あり、
  - (C) 重量平均分子量/数平均分子量で表わした

分子量分布が1ないし8の範囲にあり、

- (D) 示差走査熱量計で測定した融点が 120 な いし165℃の範囲にあり、
- (E) 定荷重針入度法 (TMA法)で測定した軟化 点が50ないし160℃の範囲にあり、
- (F) X線回折法で測定した結晶化度が20ない し65まの範囲にあり、
- (G) 該不飽和カルポン酸誘導体成分単位(C)のグ ラフト割合が該プロピレン低 分子 量重合体 100 重量部に対して0.01ないし20 重量 部の範囲にあり、
- (H) 該変性低分子量重合体中の末端ピニル型不 飽和結合の含有量が該変性低 分子 量 重 合体 1008当たりに0.004モル以下の範囲にあ
- (I) 該変性低分子盘重合体中のゲル状変性重合 体の含有率が該変性低分子量重合体1008当 たりに0.05g以下の範囲にあること、

を特徴とする変性プロピレン低分子量重合体。

(2) 下記(A)ないし(F)の要件を充足しかつ 100g 中

の末端ビニル型不飽和結合の含有量が 0.005 モル以下の範囲にある実質上線状のプロビレン 低分子量重合体と該プロビレン低分子量重合体 100重量部に対して0.01ないし20重量部 の範囲の不飽和カルボン酸、その酸無水物また はそのエステルからなる不飽和カルボン酸誘導 体とを、加熱下に反応させることにより、下記 (A)ないし(I)の要件を充足する変性プロビレン低 分量重合体の製造方法。

- (A) 該フロビレン低分子量重合体が、プロピレン成分単位(a) 60 ないし100重量をおよびプロピレン以外の炭素原子数が2ないし20の範囲にあるαーオレフィン成分単位(b)が0ないし40重量をの範囲(ここで(a)と(b)の合計は100である。)にあること、
- (B) デリカン溶媒中で135℃で測定した 極限 粘度(√)が0.03ないし0.8 d1/g の範囲に あるとと。
- (C) 重量平均分子量/数平均分子量で表わした 分子量分布が1ないし8の範囲にあること、

**-3-**

## 3. 発明の詳細な説明

本発明は、新規なプロピレン低分子量重合体 の不飽和カルボン酸誘導体によるグラフト共重合 変性物に関する。さらに詳しくは、ゲル状変性 重合体の含有率が著るしく少ない変性プロピレ ン低分子畳重合体に関する。

- (D) 示差走査熱量計で測定した触点が120 ないし165℃の範囲にあること、
- ⑤ 定荷重針入度法(TMA法)で測定した軟化点が50ないし160℃の範囲にあること、
- F) X 線回折法で測定した結晶化度が 20 ない し65 \* の範囲にあること、
- G) 該不飽和カルボン酸誘導体成分単位(c)のグラフト割合が該プロピレン低分子 豊重合体 100 重量部に対して 0.0 1 ないし20 重量部の範囲にあること、
- H) 該変性低分子量重合体中の末端ビニル型不 飽和結合の含有量が該変性低分子量重合体 1008当たりに0004モル以下の範囲にあ ること、
- (I) 該変性低分子量重合体中のケル状変性重合体の含有率が該変性低分子量重合体100g当たりに0.05g以下の範囲にあること。

- 4 -

ずれも融点および軟化点が低く、耐熱性の要求 される用途には使用できない。

従来、プロピレン成分を主成分とする立体規 則性でかつ結晶性を有するプロピレン低分子量 重合体を製造する方法としては、前述の中低圧 法で重合された立体規則性でかつ結晶性を有す る高分子量のプロピレン重合体を熱波成または ラジカル破成によって低分子盤化する方法が採用されている。 この方法で得られるプロピレン 低分子量重合体はその分子鎖末端に少なからずのピニル型炭素・炭素不飽和結合をマレイン酸 で、 これをマレイン酸誘導体でクラフト 大多ので、 なかった。 とがなな性重合体が得ら合体を多量に含む変性プロピレン低分子量重合体を、 このようながル状変性重合体を の数量につった。 このようながれた性能を発揮することは不可能であった。

本出鎖人は、特定の選移金属触媒を使用して 特異の重合処法を採用することにより、プロピ レンを主成分とするαーオレフインから直接に ビニル型炭素・炭素不飽和結合の含有率が低く、 立体規則性でかつ結晶性を有するプロピレン低 分子量重合体が得られることを見出し、すでに 初案した。

**-7-**

ン成分単位(a)が60 ないし100 重量 まおび プロピレン以外の炭素原子数が2 ないし20 の範囲にあるαーオレフイン成分単位(b)が0 ないし40 重量をの範囲(ここで(a)と(b)の合 計は100 である。) にあり、

- (B) デカリン溶媒中で135℃で測定した極限 粘度(η)が0.03ないし0.8 d1/gの範囲に あり、
- (C) 重量平均分子量/数平均分子量で表わした 分子量分布が1ないし8の範囲にあり、
- (D) 示差走査熱量計で測定した融点が120ないし165℃の範囲にあり、
- (E) 定荷重針入度法 (TMA法)で測定した軟化点が50ないし160℃の範囲にあり、
- (F) X 線回折法で測定した結晶化度が20ないし 65 まの範囲にあり、
- G) 該不飽和カルボン酸誘導体成分単位(ののグラフト割合が該プロピレン低 分子量 重合体 100 重量部に対して0.01 ないし20 重量部の範囲にあり、

本発明者らは、かかる新規なプロピレン低分子遺産合体に不飽和カルポン酸誘導体をグラフト共重合させると、ゲル状変性重合体含有率の著しく少ない変性プロピレン低分子量合体が容易に得られることを見出し、本発明によれば、本発明の変性低分子量重合体はゲル状変性重合体の含有量が少ないをそのではならにハロゲン化した変性プロピレン低分子量重合体をでかれるという特徴を有している。

本発明を概説すれば、本発明は、実質上線状のプロピレン低分子量重合体に、不飽和カルボン酸、その酸無水物またはそのエステルからなる不飽和カルボン酸誘導体成分単位がグラフト 共重合した変性プロピレン低分子量重合体であって、

(A) 該プロピレン低分子借前合体が、プロピレ

- 8· <del>-</del>

- 付 該変性低分子 量 重合体中の末端ビニル型不 飽和結合の含有量が該変性低分子量 重合体 1008 当たりに0.004 モル以下の範囲にあ り、
- (I) 該変性低分子量重合体中のゲル状変性重合体の含有率が該変性低分子量重合体 100g 当たりに0.05g以下の範囲にあること、 を特徴とする変性プロビレン低分子量重合体、 を物質発明の製旨とし、さらに、

前配(A)ないし何の要件を充足しかつ 1008 中の末端ビニル型不飽和結合の含有量が0.005 モル以下の範囲にある実質上級状のプロピレン低分子量重合体と該プロピレン低分子量重合体 100重量部に対して0.01ないし20重量部の範囲の不飽和カルボン酸、その酸無水物またはそのエステルからなる不飽和カルボン酸誘導体とを、加熱下に反応させるととにより、前配(A)ないし(I)の要件を充足する変性プロピレン低分子量直合体の製造方法、を製法発明の要旨とする。

本発明の変性プロピレン低分子量重合体を構成するプロピレン低分子最重合体中のプロピレン低分子最重合体中のプロピレン成分単位(a)の組成は、60ないし100 重量 まの範囲にあることが必要であり、さらには70ないし100重量 まの範囲にあることが好ましい。また、プロピレン以外の構成成分のαーオレフィン成分単位(b)の組成は0ないし40重量 まの範囲にあることが必要であり、さらには0ないし30重量をの範囲にあることが好ましい。ここで、いずれの場合にも、(a)と(b)との合計は100である。

本発明の変性プロピレン低分子量重合体を構成するプロピレン低分子量重合体中のプロピレン似外のαーオレフイン成分単位(b)は炭素原子数が2ないし20、好ましくは2ないし18の範囲にあるαーオレフイン成分単位である。αーオレフイン成分単位として具体的には、エチレン、1ープテン、イソプテン、1ーペンテン、2ーメチルー1ープテン、1ーペキセン、3ーメチルー1ーペンテン、1ーペンテ

#### -11-

2,1 ] ヘプトー2ーエンー 5,6ージカルポン酸 (メチルナジック酸®)、テトラヒドロフター ル酸、メチルヘキサヒドロフタル酸などの不飽 和ジカルポン酸、無水マレイン酸、 無水イタコ ン酸、無水シトラコン酸、無水アリルコハク酸、 無水グルタコン酸、無水ナジック酸、無水メチ ルナジック酸、 無水テトラヒドロフタール酸、 無水メチルテトラヒドロフタール酸などの不飽 和ジカルポン酸無水物、アクリル酸メチル、メ タクリル酸エチル、マレイン酸モノメチル、マ レイン酸ジメチル、フマル酸ジエチル、イタコ ン酸ジメチル、シトラコン酸ジイソプロピル、 グルタコン酸ジプチル、ナジック酸モノメチル、 ナシック酸ジメチル、メチルナジック酸モノメ チル、メチルナジック酸ジメチル、テトラヒド ロフタール酸ジエチルなどの該不飽和カルポン 酸の低級アルキルエステル等があげられ、これ 6の2成分以上の混合成分であっても差しつか えない。これらの不飽和カルポン酸誘導体成分 単位のうちでは、マレイン酸、無水マレイン酸、 ン、 2 ーメチルー 1 ーベンテン、 1 ーヘプテン、 1 ーオクテン、 1 ーデセン、 1 ードデセン、 1 ーテトラデセン、 1 ーヘキサデセン、 1 ーオクタデセン、 1 ーアイコセンなどの成分単位を挙げることができる。

本発明の変性プロピレン低分子費重合体を構成するプロピレン低分子量重合体中のプロピレン以外のαーオレフインの成分単位は、13 CーNMRスペクトルによって測定した値である。

本発明の変性プロピレン低分子量重合体を構成する不飽和カルボン酸誘導体成分単位(C)は、 炭素原子数が3ないし20、好ましくは4ない し10の範囲の不飽和カルボン酸、その酸無水 物またはそのエステルである。具体的には、ア クリル酸、メタクリル酸などの不飽和モノカル ボン酸、マレイン酸、フマル酸、 イタコン酸、アリルコハク酸、メサコン酸、 グルタコン酸、エントシスーピンクロ(2,2,1) ヘプトー2ーエンー5.6ージカルボン酸(ナジ ック酸®)、メチルエンドンスーピンクロ(2,

-12-

ナジック酸または無水ナジック酸であることが 好ましい。

本発明の変性プロピレン低分子豊重合体を構成する不飽和カルボン酸誘導体成分単位(c)のクラフト割合は前記基剤プロピレン低分子貴重合体100重量部に対して0.01ないし20重量部の範囲にあることが必要であり、さらには0.05ないし15重量部の範囲にあることが好ましく、0.1ないし10重量部の範囲にあることが特に好ましい。該グラフト変性成分(c)のグラフト割量部より大きいと、該不飽和カルボン酸誘導体成分平位をグラフト共重合した変性でフロピレン低分子量重合体の滑剤効果、該変性物を含成形体の印刷特性、ラミコートの密着特性ならびにその塩素化物の逸膜特性は低下する

本発明の変性プロピレン低分子提重合体中の 末端ビニル型不飽和結合の含有量は該変性プロ

モル以下の範囲にあることが必要であり、さら には0.003モル以下の範囲にあることが好まし い。また、該変性プロピレン低分子貴重合体中 のゲル状変性重合体の含有率は同様に1008当 たりに0.05日以下であることが必要であり、さ らには0.028以下の範囲にあることが 好まし い。該変性プロピレン低分子量重合体中の末端 ビニル型不飽和結合の含有量またはゲル状変性 重合体の含有率が前記の範囲を越えると、いず れの場合にも滑削効果、接着性、印刷特性、ラ ミコートの密着特性、塩素化物の塗膜特性がい ずれも低下するようになる。なお、ことで該変 性プロピレン低分子量重合体中の末端ピニル型 不飽和結合の含有量およびゲル状変性重合体の 含有率は次の方法によって測定した。

### 〔末端ピニル型不飽和結合含盤〕

オルソジクロルベンゼンを溶媒として用い、 JIS-K-0070に順じた方法で測定した。

#### -15-

性およびラミコートの密着特性はいずれも低下 するようになり、また該変性物の塩素化物より なる塗膜特性も低下するようになる。さらに、 極限粘度(n) が小さくなりすぎても、前述の滑 剤効果、組成物の接着性、成形体の印刷特性、 ラミコートの密着特性および塗膜特性が劣るよ りにたる。

本発明の変性プロピレン低分子量重合体の重 **畳平均分子畳/数平均分子量で表わした分子量** 分布(Mw/M.n)はゲルパーミエーションクロ マトグラフィー (GPC)により測定される。 該 変性プロピレン低分子匱重合体の分子量分布は 1ないし8、好ましくは1ないし7の範囲であ る。GPCによる分子量分布の測定は次方法に 従って実施した。すなわち、密媒としてロージ クロロベンゼンを用い、溶媒100重量部に対し、 ポリマー 0.0 48 (安定剤として 2,6 -ジ-tert ープチルーpークレゾールをポリマー100重 **畳部に対し0.05g添加)を加え、溶液とした** あと、1μのフイルターを通して ゴミなどの不

#### [ゲル状変性頂合体含有率]

パラキシレン100㎖に該変性プロピレン 低 分子量重合体 10gを140℃下で溶解させ、こ の溶液を140℃に保温した沪過装置を 用いて **沪過し、ゲル化物を沪別する。採取したゲル化** 物を加熱真空乾燥してパラキシレンを除去しゲ ル化物の重量を測定する。

本発明の変性プロピレン低分子最低合体が、 滑削効果に優れ、それを含む組成物の異種基体 に対する接着性、および該組成物からなる成形 体の印刷特性、ラミコートの密着特性および塩 器化物からなる途膜特性に優れた性能を発揮す るためには、その極限粘度(ヵ)(デカリン溶媒 中で135℃で測定した値)は0.03ないし0.8 d1/8の範囲にあることが必要であり、さらに 0.05 tw L 0.7 d1/8, とくに 0.06 ない L 0.6 d1/8 の範囲にあることが好ましい。極限 粘度(1)が大きくなると、その該変性物の滑剤 効果、該変性物を含む組成物の異種基体に対す る接着性やその組成物よりなる成形体の印刷特

#### -16-

密物を除去する。その後、カラム温度135℃、 流速 1.0 ml/分に設定したGPC 測定機を用いて 測定し、数値比はポリスチレンペースで換算し

本発明の変性プロピレン低分子量重合体の示 差走査熱量計(DSC)によって測定された融点 は、 120ないし165℃、好ましくは130な いし165℃の範囲である。なお、ことで 融点 は次のようにして測定される。すなわち試料を 示差走査熱盤計 (du pout 990型) に仕込 み、 室温から20℃/min の速度で昇温し、250 でに達した所で20℃/min の速度で昇温 して 一旦25℃まで下げた後、再び20℃/minの速 **度で昇温し、このときの融解ピークから融点を** 読み取る(多くの場合、複数の融解ピークが現 われるので、との場合は低融点側の値を採用し た)。

本発明の変性プロピレン低分子量重合体の定 荷重針入度法(TMA法)によって測定された軟 化点は50ないし160℃、好ましくは60ないし

**—53**—

160での範囲である。該低分子量重合体の軟化点が低くなりすぎてもあるいは高くなりすぎても、該低分子量重合体の変性物の滑削特性、該変性物を含む成形体の印刷特性およびラミコートの密着特性が低下するようになる。軟化点は次の方法で測定される。すなわち試料を圧縮成形法で厚さ1mmの板状シートを作製し、この小片シート(3mm×3mm)をdu pout 社製Termal Mechanical Analizerに仕込み、針加重49gで室温から5℃/minの速度で昇温し、針が0.1mm針入した時の温度を読み取った。

本発明の変性プロピレン低分子量重合体のX線回折法で測定された結晶化度は20ないし65 まの範囲であり、好ましくは30ないし65まの範囲である。該低分子量重合体の結晶化度が小さくなりすぎてもあるいは大きくなりすぎても、該低分子量重合体の変性物の預剤特性、該変性物を含む成形体の印刷特性およびラミコートの密着特性の性能が低下するようになる。結晶化度は次の方法で測定した。X線回折装置(理学

-19-

- (ii) デカリン溶媒中で測定した極限粘度(z)が0.03ないし0.8 d1/gの範囲にあること。
- (前) 示差走査熱量計で測定した融点が 120 ないし165 で、好ましくは 130 ないし165 での範囲にあること。
- (iv) 定荷重針入度法 (TMA法) で 測定した軟 化点が50ないし160℃、好ましくは60な いし165℃の範囲にあること。
- (v) X 線回折法で測定した結晶化度が 2 0 ない し 6 5 %、好ましくは 3 0 ないし 6 5 % の 範 囲にあること。
- (v) 1008中に存在する末端ピニル型 不飽和 結合の含有量が0.005モル以下、好ましくは 0.003モル以下の範囲にあること。

によって特定されるプロピレン低分子量重合体

電機社製、RU-100PL)により、20 4°~30°まで、X線回折図を測定し、作図法により結晶部と非結晶部とを分離し、金X線強度と結晶部のX線強度との比から結晶化度を求めた。

本発明の変性プロピレン低分子量重合体は実質上線状構造を有している。 ここで、実質上線状とは、メチル챮等アルキル菇の短分枝を有する直鎖構造または長分枝鎖を有する鎖状構造であって三次元架橋構造を有しないことを意味し、このことは有機溶媒、たとえばパラキシレンに可溶であってゲル状物が存在しないことによって確認することができる。

本発明の変性プロピレン低分子量重合体の製造に使用されるプロピレン低分子量重合体は、プロピレン成分単位を主成分とする実質上線状であって、立体規則性でかつ結晶性である新規プロピレン低分子量重合体であり、その組性および物性は以下によって特定される。すなわち、(()) その組成は、プロピレン成分単位(a)が60ないし100重量%、好ましくは70ないし

-20-

であり、これらの組成および物性のいずれが前記範囲を外れたプロピレン低分子量重合体を使用しても前述の本発明の変性プロピレン低分子量重合体は得難くなる。その結果、該変性プロピレン低分子量重合体の預剤効果、該組成物の成形体の印刷特性、ラミコートの密発性および該変性物の塩素化物からなる塗膜の性能が充分でなくなる。

また、該プロピレン低分子量重合体の前記以 外の物性として次のものがあげられる。

(vii) アイソタクティシティ(立体規則性)が通常80ないし99ま、好ましくは85 ないし99まの範囲にあること。

ことで、 該プロピレン低分子量重合体の前記 (j) ないし(v)の組成値ないしは物性値は、 前述の変性プロピレン低分子量重合体と同様の方法によって測定した。また、 該プロピレン低分子量重合体のアイソタクティンティ (立体規則性)は 13C - NMR によりメチル基の 炭素原子のシグナルを用いて定量したトライアドタクティン

ティ(triadstacticity)である。ただし、 エチレンに隣接するポリプロピレンのメチル基 は除外した。

本発明の変性プロピレン低分子負重合体の製 造原料として使用される立体規則性で結晶性の 前記プロピレン低分子量重合体は次の方法によ って製造するととができる。すなわち、該プロピレ ン低分子量重合体は、以下に示す特定の高活性 Ti触媒を用い、水素/ a-オレフイン (分圧比) が1以上となるような水紫共存下に、プロピレ ン及びプロピレン以外の炭素原子数が2ないし 20の範囲にあるαーオレフインが0ないし40 頂盤の含まれるαーオレフイン混合物を重合し て得られる。その際に使用される高活性Ti 触 **媒は、マグネシウム、チタン、ハロゲン及び電** 子供与体を必須成分とする高活性チタン触媒成 分、有機アルミニウム化合物触媒成分及び、有 機ケイ累化合物触媒成分から形成される触媒で ある。なお、本出願人は、該プロピレン低分子 量重合体およびその製法に関して、昭和58年

-23-

部、好ましくは300ないし10000 重量部の 範囲である。該変性反応の際の温度は通常50 ないし250℃、好ましくは60ないし200℃ の範囲であり、反応の際の時間は通常 15 ない し480分、好ましくは30ないし420分の範 囲である。変性反応に使用する溶剤としては、 ヘキサン、ヘプタン、オクタン、デカン、ドデ カン、テトラデカン、灯油のような脂肪族炭化 水紫、メチルシクロペンタン、シクロヘキサン、 メチルシクロヘキサン、シクロオクタン、シク ロドデカンのような脂環族炭化水素、ペンゼン、 トルエン、キシレン、エチルベンゼン、クメン、 エチルトルエン、トリメチルペンゼン、シメン、 ジィソプロピルペンゼンなどの芳香 族炭化水素、 クロロベンゼン、プロモベンゼン、ロージクロ ロベンゼン、四塩化炭素、トリクロロエタン、 トリクロロエチレン、テトラクロロエタン、テ トラクロロエチレンのようなハロゲン化炭化水 紫などを例示することができる。これらの中で はとくにアルキル芳香族炭化水素が好適である。 5月11日付で「ポリオレフインワックス及び その製造方法」なる発明の名称で特許出願を行った。詳細には該特許出願明和書に提案した方 法によって製造することができる。

本発明の該変性プロビレン低分子量重合体は 次の方法で製造するととができる。前記プロピ レン低分子最重合体と前記不飽和カルポン酸誘 導体とを加熱下に反応させることにより、前記 グラフト共雨合反応が起とる。グラフト共重合 反応は溶媒の存在下に溶液状態で奥施すること も可能であるし、溶融状態で実施するととも可 能である。該変性反応はラジカル開始剤の存在 下に奥施するのがとくに好ましい。ラジカル開 始剤の使用割合は、前記プロビレン低分子量重 合体 100 重量部に対して通常 0.0 1 ないし300 重量部の範囲にあることが必要であり、さらに 好ましくは0.1ないし200重量部の範囲である。 該変性反応を浴液状態で実施する際の溶媒の使 用割合は、前記プロピレン低分子盘重合体100 重量部に対して通常100ないし100000重盤

-24-

このような溶媒を用いる場合には、反応生成物中に溶媒が付加している場合が多く、とくにアルキル芳香族炭化水素を用いた場合にその量が多い。さらに、該グラフト変性反応を溶融状態で実施する場合には、前記プロピレン低分子量重合体、前配不飽和カルボン酸誘導体および前記ラジカル開始剤からなる混合物を押出根などを用いて溶融混練することにより変性反応を起こさせることもできる。

前記グラフト変性反応において使用されるラジカル開始剤として代表的なものは有機過酸化物であり、さらに、具体的には、アルキルベルオキシド、アリールベルオキシド、ケトンペンオキシド、プロイルベルオキシド、ベルオキシカーボネート、ベルオキシカルボキシレート、ヒドロベルオキシド等がある。アルキルベルオキシド、ジー tertープチルベルオキシド、2,5ージメチルー2,5ージtertープチルベルオキシハキシンー3 など、アリールベル

オキンドとしてはジクミルベルオキンドなど、
アシルベルオキシドとしてはジラウロイルベル
オキンドなど、プロイルベルオキシドとしては
ジベンソイルベルオキシドなど、ケトンベルオ
キシドとしてはメチルエチルケトンヒドロベル
オキシド、シクロヘキサノンベルオキシドなど、
ロベルオキシドとしては tertープチルとド
ロベルオキシド、クメンヒドロベルオキシドな
どを挙げるととができる。これらの中では、ジー
tertープチルベルオキシド、2.5ージメチル
ー 2.5ージ tert プチルベルオキシーへキシンー
3、ジクミルベルオキシド、ジベンゾイルベル
オキシドなどが好ましい。

本発明の不飽和カルボン酸誘導体グラフト共 重合変性プロピレン低分子量重合体は、プロピ レン重合体に配合することにより押出成形時に 優れた滑削効果が得られ、また該組成物の異種 基体に対する接着性および該組成物から得られ る成形体表面は印刷特性に優れており、さらに は該組成物から形成されたラミコートは基体と

-27-

重量部に対して 0.1 ないし 50 重量部の範囲である。

さらに該変性プロピレン低分子量重合体を含む組成物をラミコートして使用するためには、 該変性プロピレン低分子量重合体の配合割合は 該プロピレン重合体 100 重量部に対して通常 1 ないし50 重量部、好ましくは2 ないし 40 重量部の範囲である。

の密瘡特性が優れている。

プロピレン重合体の押出成形時の滑剤として使用するためには、該変性プロピレン低分子量重合体の配合割合は該プロピレン重合体 100 重量部に対して通常0.1 ないし10重量部、好ましくは0.5 ないし5 重量部の範囲である。

酸変性プロピレン低分子量重合体を含む組成物を異種基体、たとえば鋼、アルミニウム、鋼、ステンレス、鉛などの金属、あるいはナイロン、エチレン・酢酸ピニル共重合体ケン化物、エポキン樹脂、ウレタン樹脂、メラミン樹脂などの極性プラステックまたは紙と接着させるためには、酸変性プロピレン低分子量重合体の配合削合は酸プロピレン重合体100重量配に対して0.1ないし50重量部の範囲である。

また、該変性プロビレン低分子量重合体は、プロビレン重合体に無機充填剤やガラス線維を添加する場合のパインダーとしても極めて有用であり、この場合の該変性プロピレン低分子量重合体の配合割合は該プロビレン重合体 100

-28-

本発明の変性プロピレン低分子量 重合体は、一部の溶剤に対する溶解性が良好であり、従ってとのような溶剤に溶解した溶液は、各種基材、例えば金属、ポリオレフィン、ガラスなどの被優剤、無機フィラー、ガラス複維などの表面処理剤、接着剤、 途料などに使用することができる。 このような目的に使用される溶剤としては、 四塩化炭紫、トリクレン、クローホルム、クロロベンゼンのようなハロゲン化炭化水紫、シクロヘキサン、シクロヘキセンのような炭化水紫などが好適である。

本発明の変性プロピレン低分子抗重合体はまた通常のプロピレン重合体または共重合体と同様に押出成形、射出成形、中空成形、真空成形などによってフィルム、シート、中空ピン、管、各種成形品に成形して利用することができる。このようを種々の用途において、安定剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤、顔料、染料、各種充填剤などを適宜配合することができる。

本発明の変性プロピレン低分子量重合体はま

た他の樹脂やゴムの改質剤として多くの樹脂やゴムに配合して用いることもできる。例えばポリエチレン、ポリプロピレン、ポリー4ーメチルー1ーペンテン、エチレン・プロピレン共重合体、エチレン・1ープテン共重合体などとプレンドして使用することができる。

通常の成形法によって得られたとれからの組成物のフィルム、シート、チューブ、パイプ、中空ビン等各種成形品の溶剤による強酸性、接着性、印刷性等を改良するとともできる。一般に同様の効果が無定形の共直合ゴムをプレンドした場合にも認められるものの、この場合、ブレンド後の組成物の根被的強度や硬度が低下したとの大点を有するが、本発明の変性プロとったの分子負重合体をプレンドした組成物の場合は、まだ結晶性を有しているためとのような欠点がない。

次に、本発明の変性プロピレン低分子量重合 体を実施例によって具体的に説明する。

-31-

### 実施例2~9及び比較例1~5

表1に示したプロピレン低分子最重合体を用い、不飽和カルボン酸またはその酸無水物の種類と量、過酸化物の種類と量を変更するほかは、 契施例1と同様の方法で反応を行うことにより、 各種変性プロピレン低分子量重合体を調製した。 結果を表1に示した。

### (印刷適性評価方法)

フロビレン単独重合体((\*\*) 2.0 d1/9)に、前記方法で調製したグラフト共重合変性プロビレン低分子量重合体を5 重量多をプレンドした組成物から作成した射出成形板に水性インキ(東洋インキ製造 K K 製、商品名 アクアキング)をドクタープレード(1 mil)で塗布した。水性インキを塗布した際の酸成形板上でのインキの親和性(インキのはじき現象が起とらないかどうか評価基準として、はじき現象が生じる場合を×生じない場合を○とした)および乾燥後の塗膜の密着性を垂離目試験で調べた。結果を表1に示した。

#### **寒 施 例 1**

プロピレン単独低分子母重合体(極限粘度(水) 0.27d1/g、Mw/Mn、2.3、融点151℃、 軟化点130℃、結晶化度56%、末端 ピニル 型不飽和結合の含有量 1.53×10-3 モル/100g、 立体規則性94%)5008を、1.54のガラス 製反応器に仕込み、170℃にて溶解した。次 いで、無水マレイン酸 26.3 8 および ジーtert ープチルベルオキシド(以下DTBPOと略す) 2.638とを添加し、5時間加熱反応させた後、 溶融状態のまま 5 m H 8 真空中で 1 時間脱気処 理して揮発分を除去し、その後冷却した。得ら れた無水マレイン酸グラフト変性プロピレン低 分子量重合体は無水マレイン酸 グラフト 量が 1008の無水マレイン酸グラフト変成ポリプロピ レン低分子量 重合体中に、2.68であり、(1) 0.17 d1/g Mw/Mn 2.0、触点147℃、 軟化点 126℃、結晶化度55%、で 末端ピニル型不 飽和結合は検出されなかった。

## -32-

なお、比較のため該変性プロピレン低分子盘 重合体を添加しなかった場合にはじき現象が著 しく、印刷不可能であった。

### [ラミコート特性の評価方法]

プロピレン重合体((v):1.25 d1/8)に、前記の方法で調製したグラフト変性プロピレン 低分子蛋重合体 10重量を配合した組成物を 溶融し、パーコーターでAL板上に膜厚100μ に塗布し、密発性を基盤目テストで測定した。

また、塗布した被膜の形性能およびそのプロッキング性についても調べた。評価方法は、下記に示す。なお、比較のために変性プロピレン低分子量重合体をプレントしなかった場合には、密着性は5/100であった。

## (1) 被膜形成能の判定基準

- ○………ヒビ割れせず、均一な腹厚の被腹が 形成出来る。
- × ··········ヒビ割れを生ずるかあるいは、均一 な膜厚の被膜が形成出来ない。

### (2) プロッキング性判定基準

(判定方法) ………コーティング而同志を100 g/cd の圧力で重ね合わせ 40℃70 g RHの状態に24 時間放催した後以下の判定 基準でフロッキング性を評

-35-

表 1

項	B		39	2	性,	反		応.	条 件		
			変 性	変 性(*1)							
实施伊	Fig	(η)(de/g)	コモノマー含量 (moℓ%)	分子弫分布 (Mw/Mn)	融 点(で)	軟化点 (で)	結晶化度 (%)	立体規則 性(%)	末端ピニル二重結合 (モル/100g Wax)	モノマーの 類	モノマーの 供給・量
実施的	FIJ 1	0.27	- (0)	2.3	151	130	56	9 4	1.53×10 <sup>-3</sup>	無水マルル酸	5.0
<i>n</i> ·	2	0.3 0	エチレン(2.9)	2.4	142	110	45	91	1.6×10 <sup>-5</sup>	"	3.0
. "	3	0.3 5	- (0)	5.2	153	140	5 5	9 4	1.3×10 <sup>-3</sup>	,	6.0
,,	4	0.60	. — (0)	2.5	155	145	5 4	96	1.4×10 <sup>-5</sup>	"	2.0
,	5	0.2 7	- (0)	2.3	151	130	56	94	1.53×10 <sup>-3</sup>	,	1 0.0
,,	6	,		<i>H</i>	,,	"	,	"	,	"	1.0
"	7	,	"	"	,	"	"	"	,	"	5.0
"	8	,,		"	"	"	"	,	,	"	6.0
	9.	"		"	n	"	,	,	,,	メタクリル酸	5.0
比較的	FG 1	0.30 .	エチレン(50)	6.0	-	4 0	5	10	1.3×10 <sup>-5</sup>	無水水化酸	4.0
"	2	1.5	- (0)	5.0	159	150	54	97	1.4×10 <sup>-s</sup>	"	2.0
#	3	0.0 2	- (0)	2.1	60	3 0	10	.55	1.5×10 <sup>-3</sup>	"	4.0
"	4	0.27	- (0)	2.3	151	130	56	9 4	1.53×10 <sup>-3</sup>	"	3.0
"	5	0.27	- (0)	2.3	151	130	56	9 4	1.53×10 <sup>-5</sup>	,	0.001
"	6	0.2 5	- (2.9)	2.0	140	105	4.2	9. 2	0.039	"	5.0

<sup>\*1:</sup>供給費の単位(g/100基剤)

<sup>\*2:</sup>ゲル化物を除いた試料で測定

# 段 1(つづき)

項目	変性反応条件		変性プロピレン低分子量重合体							印刷適正
與施例	ベルオキシド の 種 類	ベルオキシド (*1) の 供 給 侃	(η) (dl/g)	変性モノマー含蛋 (g/100g 基剤)	分子瓜分布 (Mw/Mn)	(3.)	軟化点 (で)	結晶化度 (で)	ゲル含债 (wt%)	親和性
実施例1	DTBPO	0.50	0.17	2.6	2.0	147	126	5 5	0	0
<i>"</i> 2	,	0.40	0.20	1.3	1.9	140	107	43	0	0
<b>"</b> 3	,	0.6 0	0.18	3.8	4.6	146	138	53	0	0
<i>r</i> 4	,	0.30	0.4 1	1.0	2.2	151	140	53	0	0
<b>"</b> 5	•	0.8	0.12	7.0	1.8	142	120	5 2	0	0
" 6		0.1	0.23	0.8	2.1	149	129	56	0	0
" 7	,	0.8	0.0 9	3.8	1.9	146	120	50	0	0.
# 8	2.5ージメチルー25ー ジー セプチルバー オキジへキサン	0.5	0.18	3.0	2.0	145	126	55	0	0
<i>"</i> 9	DTBPO	1.0	D. 15	2.0	2.1	147	127	55	0	0
比較例1	,	0.3 0	0.19	2.3	4.2		3 5	4	0	0
" 2	•	0.20	0.9	1.3	4.5	155	148	53	0	×
" 3		0.3 0	0.01	3.0	1. 9	50	28	8	Ó	0
" 4	"	2.0	0.05	22	1.7	80	45	25	0	0
<b>"</b> 5	,	0.0 0 1	0.26	0.008	2.3	151	130	56	0	×
" 6		0.50	0.15(+2)	2.3	1.9(+2)	135	100	4 2	0.0 7	0

--37--

# 褒 1(つづき)

~								
項目		印刷適性	ラミコーティング適正					
契施	列	密	密	プロッキング性	被膜性能			
実施(	列 1	100	100	4	0			
	2	98	9 6	4	0			
,	3	100	100	4	0			
"	4	9 5	95.	5	0			
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	5	100	100	4	0			
"	6	93	9 2	4	0			
"	7	100	100	4~3	0			
	8	100	100	4	0			
"	9	98	9 5	4	0			
比較的	列 1	100	100	2	0			
"	2	2 5	18	5	0			
,	3	100	8 0	2	× (ヒビ割れ)			
	4	100	100	2	0			
"	5	28	2 0	4	× (ヒビ割れ)			
"	6	95	9 0	4	× (均一な膜が出来ない)			

出願人 三井石油化学工業株式会社 代理人 山 口 和